INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07D 235/30, 401/04, 401/14, 403/04, A61K 31/4184, 31/454, 31/496, A61P 25/00, 9/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/32579

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

8. Juni 2000 (08.06.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/09004

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. November 1999

(23.11.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 54 933.4 199 16 460.6 27. November 1998 (27.11.98) DE

12. April 1999 (12.04.99)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LUBISCH, Wilfried [DE/DE]; Häuserstrasse 15, D-69115 Heidelberg (DE). KOCK, Michael [DE/DE]; Lillengasse 80, D-67105 Schifferstadt (DE). HÖGER, Thomas [DE/DE]; Rathenaustrasse 12, D-68535 Edingen-Neckarhausen (DE). SCHULT, Sabine [DE/DE]; Dr.-Eduard-Orth-Strasse 13, D-67346 Speyer (DE). GRANDEL, Roland [DE/DE]; Birkenweg 49, D-69221 Dossenheim (DE). MÜLLER, Reinhold [DE/DE]; Thüringer Strasse 3, D-67105 Schifferstadt (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT: D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: SUBSTITUTED BENZIMIDAZOLES AND THEIR USE AS PARP INHIBITORS

(54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE BENZIMIDAZOLE UND IHRE VERWENDUNG ALS PARP INHIBITOREN

(57) Abstract

The invention relates to compounds of general formula (1a) or (1b) wherein R¹ and R⁴ are hydrogen or defined substituents, A is a saturated or monoethenoid heterocyclic ring with 4 to 8 members which contains one or two nitrogen atoms, wherein additionally one oxygen or sulfur atom can be present. Said ring can be further substituted. The invention also relates to their tautomer forms, possible enantiomer and diastereomer forms, their prodrugs, as well as possible physiologically acceptable salts. The invention also relates to the use of said compounds for treating diseases related to a pathologically increased activity of PARP.

(57) Zusammenfassung

Verbindungen der allgemeinen Formel (1a) oder (1b) worin R1 und R4 Wasserstoff, oder bestimmte substituenten, A einen gesättigten oder einfach ungesättigten heterozyklischen, 4- bis 8-gliedrigen Ring, der ein oder zwei Stickstoff-Atome enthält, wobei zusätzlich noch ein Sauerstoff- oder Schewefel-Atom eingebaut sein kann, der weiterhin substituiert sein kann, sowie ihre tautomeren Formen, möglichen enantiomeren und diastereomeren Formen, deren Prodrugs, sowie mögliche physiologisch verträgliche Salze. Verwendung dieser Verbindungen zur Behandlung von Krankheiten, bei denen pathologisch erhöhte Aktivitäten von PARP auftreten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakci
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑÜ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien ·	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Turkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vo
CA	Kanada ·	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Victnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

SUBSTITUIERTE BENZIMIDAZOLE UND IHRE VERWENDUNG ALS PARP INHIBITOREN

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft neuartige Benzimidazole, ihre Herstellung und die Verwendung als Inhibitoren des Enzyms Poly(ADP-ribose)polymerase oder PARP (EC 2.4.2.30) zur Herstellung von Arzneimitteln.

10

Poly(ADP-ribose)polymerase (PARP) bzw. wie es auch genannt wird Poly(ADP-ribose)synthase (PARS) stellt ein regulatorisches Enzym dar, das in Zellkernen gefunden wird (K. Ikai et al., J. Histochem. Cytochem. 1983, 31, 1261-1264). Man nimmt an, daß PARP eine Rolle bei der Reparatur von DNA-Brüchen spielt (M.S. Satoh et al., Nature 1992, 356, 356-358). Schädigungen oder

- (M.S. Satoh et al., *Nature* 1992, 356, 356-358). Schädigungen oder Brüche der DNA-Stränge aktivieren das Enzym PARP, das, wenn es aktiviert ist, die Übertragung von ADP-Ribose aus NAD katalysiert (S. Shaw, *Adv.Radiat.Biol.*, 1984, 11, 1-69). Dabei wird Nikotin-
- 20 amid aus NAD freigesetzt. Nikotinamid wird unter Verbrauch des Energieträgers ATP von anderen Enzymen wieder in NAD umgewandelt. Eine Überaktivierung von PARP hätte dementsprechend einen unphysiologisch hohen Verbrauch von ATP zur Folge und dies führt im Extremfall zu Zellschädigungen und Zelltod.

25

303).

- Es ist bekannt, daß Radikale wie Superoxid-Anion, NO und Wasserstoffperoxid in Zellen zu DNA-Schädigungen führen können und damit PARP aktivieren. Die Bildung von großen Mengen an Radikalen wird bei eine Reihe von pathophysiologischen Zuständen beobachtet
- 30 und man geht davon aus, daß diese Anhäufung von Radikalen zu den beobachteten Zell- bzw. Organschäden führen oder beitragen. Dazu zählt von zum Beispiel ischämische Zustände von Organen wie im Schlaganfall, Herzinfarkt (C. Thiemermann et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1997, 94, 679-683) oder Ischämie der Nieren,
- 35 aber auch Reperfusionsschäden wie sie zum Beispiel nach der Lyse von Herzinfarkt auftreten (s. oben: C. Thiemermann et al.). Die Hemmung von dem Enzym PARP könnte demzufolge ein Mittel sein, um diese Schäden zum mindestens zum Teil zu verhindern oder abzumildern. PARP-Inhibitoren könnten somit ein neues Therapieprinzip
- 40 zur Behandlung von eine Reihe von Krankheiten darstellen.

Das Enzym PARP beeinflußt die Reparatur von DNA-Schäden und könnte somit auch in der Therapie von Krebs-Erkrankungen eine Rolle spielen, da in Kombination mit cytostatisch wirksamen Stoffen ein höheres Wirkpotential gegenüber Tumorgewebe beobachtet wurde (G. Chen et al. Cancer Chemo. Pharmacol. 1988, 22,

WO 00/32579

Nicht limitierende Beispiele für Tumoren sind Leukämie, Glioblastome, Lymphome, Melanome, Mama- und Cervicalkarzinome.

Zudem wurde gefunden, daß PARP-Inhibitoren immunosuppressive 5 Wirkung zeigen können (D. Weltin et al. *Int. J. Immunopharmacol*. 1995, 17, 265-271).

Es wurde ebenfalls entdeckt, daß PARP bei immunologischen Erkrankungen bzw. Krankheiten, in denen das Immunsystem eine 10 wichtige Rolle spielt, wie zum Beispiel rheumatoide Arthritis und septischer Schock, involviert ist, und daß PARP-Inhibitoren einen günstigen Effekt auf den Krankheitsverlauf zeigen können (H. Kröger et al. Infammation 1996, 20, 203-215; W. Ehrlich et al. Rheumatol. Int. 1995, 15, 171-172; C. Szabo et al., 15 Proc. Natl. Acad. Sci. USA 1998, 95, 3867-3872; S. Cuzzocrea

et al. Eur. J. Pharmacol. 1998, 342, 67-76).

Unter PARP im Sinne dieser Erfindung werden auch Isoenzyme des oben beschriebenen PARP-Enzyms verstanden.

20

Weiterhin zeigte der PARP-Inhibitor 3-Aminobenzamid protektive Effekte in einem Model für den Kreislaufschock (S. Cuzzocrea et al., Br. J. Pharmacol. 1997, 121, 1065-1074).

25 Außerdem ist PARP bei Diabetes mellitus involviert (V. Burkhart et al., Nature Medicine, 1999, 5314-19).

Benzimidazole sind vielfach beschrieben worden.

- 30 Die Synthese von 2-Phenyl-benzimidazyl-4-amiden, die am Amid-Rest noch eine substituierte Alkyl-Kette tragen, und die cytotoxische Wirkung haben sollen, sind in J. Med. Chem. 1990, 33, 814-819 aufgeführt. In WO 97/04771 sind Benzimidazol-4-amide aufgeführt, die das PARS hemmen. Insbesondere sind Derivate dort als wirksam
- 35 beschrieben, die einen Phenyl-Ring in 2-Stellung tragen, wobei der Phenyl-Ring noch mit einfachen Substituenten wie Nitro, Methoxy und CF₃, substituiert sein kann. Obwohl diese Substanzen zum Teil gute Hemmung des Enzyms PARP zeigen, haben die dort beschrieben Derivate den Nachteil, daß sie nur gering oder keine
- **40** Löslichkeit in wäßrigen Lösungen zeigen und somit nicht als wäßrige Lösung appliziert werden können.

Benzimidazole, die in 2-Stellung ein Piperidin-Ring tragen, sind ebenfalls bereits beschrieben worden. So sind in J. Het.

45 Chem. 1987, 24, 31 Derivate als Antihistaminika hergestellt worden. In J. Het. Chem. 1995, 32, 707 und J. Het. Chem. 1989, 26, 541 sind analoge Verbindungen mit der gleichen Verwendung

beschrieben worden. In EP 818454 sind 2-Piperidinylbenzimidazole als Antihistaminika und in WO 9736554 als Mittel gegen Hepatitis erwähnt. Ebenfalls in CA 80, 146143, Fr. 2103639 und in Khim. Geterotsikl. Soedin 1974, 1, 104, sind Derivate aufgeführt.

5

Allerdings ist die Bedeutung von Substituenten am Phenylaromaten im Benzimidazolfragment nicht untersucht worden. Des weiteren sind solche Benzimidazole, die einen 4- bis 8-gliedrigen Heterozyklus, insbesondere einen Piperidin-Ring in 2-Stellung tragen, 10 bisher nicht als PARP-Inhibitoren beschrieben worden.

In der vorliegenden Anmeldung wird nun der überraschende Befund beschrieben, daß, wenn man ein Carbonsäureamid-Rest am Benzimidazol-Aromaten einführt, Benzimidazole erhält, die neuartige und 15 gut wirksame PARP-Inhibitoren darstellen, sofern sie in 2-Stellung mit einem gesättigten Heterozyklus substituiert sind.

In einer Reihe von Therapien wie Schlaganfall werden die Wirkstoffe intravenös als Infusionslösung appliziert. Dazu ist es 20 notwendig Substanzen, hier PARP-Inhibitoren, zur Verfügung zu haben, die ausreichende Wasserlöslichkeit bei physiologischen pH-Werten oder angenäherten pH-Werten (z.B: pH-Werten von 5-8) aufweisen, so daß eine Infusionslösung hergestellt werden kann. Viele der beschriebenen PARP-Inhibitoren, insbesondere die besser 25 wirksamen PARP-Inhibitoren, haben jedoch den Nachteil, daß sie nur geringe oder keine Wasserlöslichkeit bei diesen pH-Werten zeigen und somit nicht für eine intravenöse Applikation in Frage kommen. Derartige Wirkstoffe können nur mit Hilfsstoffen, die die Wasserlöslichkeit vermitteln sollen, appliziert werden (vgl. 30 WO 97/04771). Diese Hilfsstoffe, zum Beispiel Polyethylenglykol und Dimethylsulfoxid, verursachen häufig Nebeneffekte oder sind sogar unverträglich. Gut wirksame PARP-Inhibitoren mit ausreichender Wasserlöslichkeit sind bisher nicht beschrieben worden.

- 35 Es wurde überraschenderweise gefunden, daß Benzimidazole, die am Imidazol-Ring einen Piperidin-Ring tragen, gut wirksame Inhibitoren darstellen und die durch den Einbau des aliphatischen Amin-Restes eine Salzbildung mit Säuren ermöglichen, das dadurch eine deutlich verbesserte Wasserlöslichkeit zeigen und somit die 40 Herstellung einer Infusionslösung ermöglicht.
- In der vorliegenden Erfindung werden neue Benzimidazole-Derivate der allgemeinen Formel I beschrieben, die gegenüber den bereits beschriebenen Verbindungen Vorteile zeigen und potente PARP-Inhi-65 bitoren darstellen und zugleich auch ausreichende Wasserlöslichkeit zeigen. Wird von Verbindungen der Formel I gesprochen, werden darunter die Verbindungen der Formel Ia und Ib verstanden.

la

PCT/EP99/09004 WO 00/32579

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind substituierte Benzimidazole der allgemeinen Formel I:

5 10

lb

worin

15 R¹ Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes $C_1-C_6-Alkyl$, wobei ein C-Atom des Alkyl-Restes noch OR⁵ (wobei R⁵ Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl bedeutet), oder ein C-Atom in der Kette auch eine =O-Gruppe oder eine Gruppe NR8R9 tragen kann wobei R8 und R⁹ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten und NR8R9 zusammen ein zyklisches Amin mit 4 bis 20 8 Ringatomen sein kann, wobei die C-Ketten in R8 bzw. R9 oder der durch NR8R9 gebildete Ring noch einen Rest R6 tragen kann, der unabhängig von R2 dieselben Bedeutung wie R2 annehmen kann und

25

 R^4 Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C_1 - C_6 -Alkyl, Chlor, Brom, Fluor, Nitro, Cyano, NR8R9, NH-CO-R10, OR8, wobei R8 und R⁹ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten und NR⁸R⁹ zusammen ein zyklisches Amin mit 4 bis 8 Ringatomen sein kann, wobei der Ring noch einen Rest 30 (verzweigtes und unverzweigtes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₇-Cycloalk-C₁-C₄-Alkyl, CO-R⁴¹, COOR⁴¹ und Phenyl) tragen kann, und R¹⁰ Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder Phenyl bedeuten kann und R^{41} dieselben Bedeutungen wie R21 annehmen kann,

35

einen gesättigten oder einfach ungesättigten hetero-Α zyklischen, 4- bis 8-gliedrigen Ring, der ein oder zwei Stickstoff-Atome enthält, wobei zusätzlich noch ein Sauerstoff- oder Schwefel-Atom eingebaut sein kann, der durch

die Substituenten R2 und R3 substituiert ist, wobei 40

Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C_1 - C_8 -Alkyl, das noch mit R²³ substituiert sein kann und ein C-Atom der Kette eine =O-Gruppe tragen kann, C3-C7-Cycloalk-C1-C4-Alkyl, -CO- $(NH)_{0.1}$ - R^{21} , COOR²¹ und Phenyl bedeuten kann, wobei R^{21} 45 Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C1-C6-Alkyl, $C_3-C_7-Cycloalk-C_1-C_4-Alkyl$, Phen- $C_1-C_4-Alkyl$, $C_3-C_7-Cycloalkyl$ 5

und Phenyl bedeuten kann und jeder Rest noch $(CH_2)_{0-2}-R^{23}$ tragen kann, und der jeweilige Phenylring seinerseits noch mit 1, 2 oder 3 der folgenden Resten substituiert sein kann: Chlor, Fluor, Brom, Jod, verzweigtes und unverzweigtes $C_1-C_4-Alkyl$, Nitro, CF_3 , Cyano, $-(CH_2)_{0-2}-NR^{24}R^{25}$, $NH-CO-R^{10}$, OR^{10} , $COOR^{10}$, $SO_2-C_1-C_4-Alkyl$, SO_2Ph , SO_2NH , $NHSO_2-C1-C_4-Alkyl$, $NHSO_2Ph$ und CF_3 , wobei R^{24} und R^{25} unabhängig voneinander Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$ bedeuten und $NR^{24}R^{25}$ zusammen ein zyklisches Amin mit 4 bis 8 Ringatomen sein kann, wobei der Ring noch ein Rest verzweigtes und unverzweigtes $C_1-C_6-Alkyl$, $C_3-C_7-Cycloalk-C_1-C_4-Alkyl$, $CO-R^{22}$, $COOR^{22}$ (mit R^{22} gleich Wasserstoff, verzweigtes oder unverzweigtes $C_1-C_6-Alkyl$, $C_3-C_7-Cycloalk-C_1-C_4-Alkyl$, $Phen-C_1-C_4-Alkyl$, $C_3-C_7-Cycloalkyl$ und Phenyl) und Phenyl tragen kann, und PA^{10} Wasserstoff, PA^{10} und PA^{10} vasserstoff, PA^{10} vasserst

- R²³ NR²⁶R²⁷ bedeutet, wobei R²⁶ und R²⁷ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₀-C₄-Alkyl-Phenyl, wobei der Phenylring noch mit bis zu 3 Resten Cl, F, Br, J, C₁-C₄-Alkyl, CF₃, CN, SO₂-C₁-C₄-Alkyl, SO₂-Phenyl, NO₂, NH₂, NHCO-C₁-C₄-Alkyl, NHCO-Phenyl, OH, O-C₁-C₄-Alkyl, O-C₁-C₄-Alkyl-Phenyl substituiert sein kann, und NR²⁶R²⁷ auch ein cyclisches Amin mit 3 bis 8 Gliedern darstellen kann, wobei zusätzlich noch ein weiteres Heteroatom wie O, N und S enthalten sein kann und der Ring noch mit einem Rest R²⁸ substituiert sein kann, wobei R²⁸ C₁-C₄-Alkyl und C₁-C₄-Alkyl-Phenyl sein kann,
- Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C1-C8-Alkyl, \mathbb{R}^3 gegebenenfalls durch C_1 - C_6 -Alkyl substituiertes C_3 - C_7 -Cyclo $alk-C_1-C_4-Alkyl$, gegebenenfalls durch $C_1-C_6-Alkyl$ substituier-30 tes C₃-C₇-Cycloalkyl, wobei ein C-Atom des Restes noch einen Phenyl-Ring tragen kann, der seinerseits noch mit 1, 2 oder 3 der folgenden Resten substituiert sein kann: Chlor, Fluor, Brom, Jod, verzweigtes und unverzweigtes C1-C4-Alkyl, Nitro, CF_3 , Cyano, $(CH_2)_{0-2}$ - $NR^{32}R^{33}$, $NH-CO-R^{10}$, OR^{10} , $COOR^{10}$, 35 $SO_2-C_1-C_4-Alkyl$, SO_2Ph , CH_3 , SO_2NH , $NHSO_2-C_1-C_4-Alkyl$, $NHSO_2Ph$ und CF_3 , wobei R^{32} und R^{33} unabhängig voneinander Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten und $NR^{32}R^{33}$ zusammen ein zyklisches Amin mit 4 bis 8 Ringatomen sein kann, wobei der Ring noch ein Rest verzweigtes und unverzweigtes C1-C6-Alkyl, 40 C₃-C₇-Cycloalk-C₁-C₄-Alkyl, CO-R³¹, COOR³¹ und Phenyl tragen kann, und R10 Wasserstoff, C1-C4-Alkyl oder Phenyl bedeuten, und R31 die selbe Bedeutung wie R21 annehmen kann,

5

10

sowie ihre tautomeren Formen, möglichen enantiomeren und diastereomeren Formen, deren Prodrugs, sowie mögliche physiologisch verträgliche Salze.

 $\mathbf{5}$ Bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin \mathbf{R}^1 Wasserstoff bedeutet.

Bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin ${\bf R}^2$ Wasserstoff bedeutet.

10

Bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin \mathbb{R}^4 Wasserstoff bedeutet.

Bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin 15 R³ an den Stickstoff von A gebunden ist.

Bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin R^3 Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Benzyl und Phenethyl bedeutet.

20 Besonders bevorzugt sind die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin R^1 , R^2 und R^4 Wasserstoff und A Piperidin, das mit der 4-Stellung am Benzimidazol gebunden ist, sind und R^3 Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Benzyl und Phenethyl bedeutet und in 1-Stellung am Piperidin-Ring gebunden ist.

25

Die jeweiligen Bedeutungen von R^5 bis R^{10} sind in den Resten R^1 bis R^4 unabhängig voneinander.

Die bevorzugte Bedeutung von NR^8R^9 , $NR^{24}R^{25}$ und $NR^{32}R^{33}$ als 30 zyklisches Amin sind Piperidin, Pyrrolidin, Piperazin und Homopiperazin. Bevorzugterweise kann bei Piperazin und Homopiperazin der Ring noch ein Rest verzweigtes und unverzweigtes $C_1-C_6-Alkyl$, $C_3-C_7-Cycloalk-C_1-C_4-Alkyl$, $CO-R^7$ und Phenyl tragen.

35 Die bevorzugte Bedeutung von A ist Piperidin, Pyrrolidin, Piperazin, Morpholin oder Homopiperazin.

Besonders bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin A Piperazin oder Piperidin bedeutet.

40

Die Verbindungen der Formel I können als Racemate, als enantiomerenreine Verbindungen oder als Diastereomere eingesetzt werden. Werden enantiomerenreine Verbindungen gewünscht, kann man diese beispielsweise dadurch erhalten, daß man mit einer geeigneten

45 optisch aktiven Base oder Säure eine klassische Racematspaltung

mit den Verbindungen der Formel I oder ihren Zwischenprodukten durchführt.

Die gesättigten oder einfach ungesättigten Zyklen A können als 5 cis-Isomere, trans-Isomere oder deren Gemische vorliegen.

Gegenstand der Erfindung sind auch zu Verbindungen der Formel I mesomere oder tautomere Verbindungen.

- 10 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind die physiologisch verträglichen Salze der Verbindungen I, die sich durch Umsatz von Verbindungen I mit einer geeigneten Säure oder Base erhalten lassen. Geeignete Säuren und Basen sind zum Beispiel in Fortschritte der Arzneimittelforschung, 1966, Birkhäuser Verlag,
- 15 Bd.10, S. 224-285, aufgelistet. Dazu zählen zum Beispiel Salzsäure, Citronensäure, Weinsäure, Milchsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Essigsäure, Ameisensäure, Maleinsäure, Fumarsäure usw. bzw. Natriumhydroxid, Lithiumhydroxid, Kaliumhydroxid und Tris.

20

Unter Prodrugs werden solche Verbindungen verstanden, die *in vivo* in Verbindungen der allgemeinen Formel I metabolisiert werden. Typische Prodrugs sind Phosphate, Carbamate von Aminosäuren, Ester und andere.

25

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Benzimidazole I kann auf verschiedenen Wegen erfolgen, die im Syntheseschema 1 skizziert wurde.

30

35

Syntheseschema 1

Durch Kondensation des Aldehyds V mit Phenylendiaminen VI erhält 35 man das Benzimidazol I bzw. VII, wobei man bevorzugt in polaren Lösungsmitteln wie Ethanol oder Dimethylformamid und Zusatz von Säuren wie Essigsäure bei erhöhter Temperatur arbeitet, in der Regel 80 bis 120°C. Günstig für die Reaktion ist der Zusatz von schwachen Oxidationsmittel wie Kupfer-II-Salzen, die als wäßrige 40 Lösung zugesetzt werden.

Syntheseschema 2

Wenn in dem Bemzimidazol VII R = NH₂ ist, entstehen bei der Kondensation direkt erfindungsgemäße Verbindungen I. Ansonsten 25 kann man, falls R = O-Alkyl ist, diesen Ester mit Ammoniak, bei gegebenenfalls erhöhter Temperatur und erhöhtem Druck, zum Amid I umsetzten. Alternativ kann man den Ester VII mit Hydrazin in polaren Lösungsmitteln wie die Alkohole Butanol und Ethanol oder auch Dimethylformamid, bei erhöhten Temperaturen, vorzugsweise 30 80 bis 130°C, umsetzten, wobei ein Hydrazid VII (R = NHNH₂) anfällt, das danach noch unter reduktiven Bedingungen, wie mit Raney-Nickel in Alkoholen unter Rückfluß, zum Amid I reduziert werden kann.

35 Eine Einführung des Restes R1 am Benzimidazol-Rest in I (R1 = H) gelingt unter üblichen Alkylierungsbedingungen. Dabei werden Benzimidazole I mit R¹ - L, wobei L eine Abgangsgruppe darstellt, unter Benutzung einer Base bei 25 bis 150°C, vornehmlich aber bei erhöhter Temperatur wie 60 bis 130°C, alkyliert, wobei das neue 40 Produkt I mit R¹ ≠ Wasserstoff entsteht. Dabei wird in Lösungsmitteln wie zum Beispiel Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, Alkohole, z.B. Ethanol, Ketonen, z.B. Methylethylketon, Aceton, aliphatischen Ethern, z.B. Tetrahydrofuran, und Kohlenwasserstoffen, z.B. Toluol, gearbeitet, wobei man auch Gemische einsetzen kann. Als Base können zum Beispiel Alkoholate, z.B. Natriumethanolat und Kalium-tert.-butanolat, Karbonate, z.B. Kaliumkarbonat, Hydride, z.B. Natriumhydrid, und Hydroxide, z.B.

Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid, eingesetzt werden. Zudem kann man auch verschiedene Kronenether wie 18-crown-6 in katalytischen Mengen zugeben. Weiterhin kann man unter Phasentransferbedingungen arbeiten (Methoden siehe R.C. Larock, 5 Comprehensive Organic Transformations, 1989, S. 445f.). Als Abgangsgruppe L kann man Halogenide, z.B. Brom, Chlor und Jod,

oder auch zum Beispiel Tosylate oder Mesylate einsetzen.

Syntheseschema 3

10 15 XIII 20 25 VII

Alternativ zu den im Schema 1 gezeigten Aldehyden V kann man auch 30 Benzoesäuren wie IX (siehe Schema 2) oder Benzonitrile wie XIII (siehe Schema 3) anstelle des Benzaldehyds einsetzen. Die Herstellung dieser Derivate erfolgt analog zur Herstellung der substituierten Benzaldehyde V. Ausgehend von IX erfolgt die Kondensation zu VII in zwei Stufen . Zuerst wird die Benzoesäure 35 XI mit dem Anilin VI in einer peptidartigen Kupplung zum Amid XII umgesetzt. Dabei arbeitet man nach üblichen Bedingungen, die zum Beispiel im Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, 4.Aufl., E5, Kap. V bzw. C.R. Larock, Comprehensive Organic Transformations, VCH Publisher, 1989, Seite 972f. aufgelistet 40 sind. Der Ringschluß zum Benzimidazol erfolgt danach bei erhöhter Temperatur, zum Beispiel 60 bis 180°C, mit oder ohne Lösungsmitteln wie Dimethylformamid, unter Zusatz von Säuren wie Essigsäure oder direkt in Essigsäure selbst.

45 Die Reaktion des Phenylendiamins VI mit einem Benzonitril XIII erfolgt ebenfalls unter üblichen Bedingungen. Dabei kann man in Lösungsmitteln wie Dimethylformamid unter Zusatz von Säuren bei

erhöhter Temperatur wie 60 bis 200°C arbeiten. Allerdings kann man auch die üblichen Methoden zur Herstellung von Amidinen aus Benzonitrilen anwenden, wie sie in J. Amer. Chem. Soc. 1957, 427 und J. Org .Chem. 1987, 1017, beschrieben sind.

5

Die in der vorliegenden Erfindung enthaltenen substituierten Benzimidazole I stellen Inhibitoren des Enzyms Poly(ADP-ribose)polymerase oder PARP (EC 2.4.2.30) dar.

10 Die inhibitorische Wirkung der substituierten Benzimidazole I wurde mit einem in der Literatur bereits bekannten Enzymtest ermittelt, wobei als Wirkmaßstab ein K_i -Wert ermittelt wurde. Die Benzimidazole I wurden in dieser Weise auf Hemmwirkung des Enzyms Poly(ADP-ribose)polymerase oder PARP (EC 2.4.2.30) gemessen.

15

Die substituierten Benzimidazole der allgemeinen Formeln I stellen Inhibitoren der Poly(ADP-ribose)polymerase (PARP) bzw. wie es auch genannt wird Poly(ADP-ribose)synthase (PARS) dar und können somit zur Behandlung und Prophylaxe von Krankheiten, die 20 mit einer erhöhten Enzymaktivität dieser Enzyme verbunden sind, dienen.

Die Verbindungen der Formeln I können zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Schädigungen nach Ischämien und zur 25 Prophylaxe bei erwarteten Ischämien verschiedener Organe eingesetzt werden.

Die vorliegenden Benzimidazole der allgemeinen Formel I können danach zur Behandlung und Prophylaxe von neurodegenerativen

- 30 Krankheiten, die nach Ischämie, Trauma (Schädel-Hirntrauma),
 Massenblutungen, Subarachnoidal-Blutungen und Stroke auftreten,
 und von neurodegenerativen Krankheiten wie multipler InfarktDementia, Alzheimer Krankheit, Huntington Krankheit und von
 Epilepsien, insbesondere von generalisierten epileptischen
- 35 Anfällen, wie zum Beispiel Petit mal und tonisch-clonische Anfälle und partiell epileptischen Anfällen, wie Temporal Lope, und komplex-partiellen Anfällen, und weiterhin zur Behandlung und Prophylaxe von Schädigungen des Herzens nach cardialen Ischämien und Schädigungen der Nieren nach renalen Ischämien, zum Beispiel
- der akuten Niereninsuffizienz, des akuten Nierenversagens, Schädigungen, die durch medikamentöse Therapie verursacht werden, wie z.B. während der Cyclosporin-Therapie oder von Schädigungen, die während und nach einer Nierentransplantation auftreten, dienen. Weiterhin können die Verbindungen der allgemeinen Formel I zur
- 45 Behandlung des akuten Myocardinfarkts und Schädigungen, die während und nach dessen medikamentöser Lyse auftreten (zum Beispiel mit TPA, Reteplase, Streptokinase oder mechanisch mit einem Laser

oder Rotablator) und von Mikroinfarkten wie z.B. während und nach Herzklappenersatz, Aneurysmenresektionen und Herztransplantationen dienen. Ebenfalls können die vorliegenden Benzimidazole I zur Behandlung einer Revascularisation kritisch verengter Koronarate-

- 5 rien, zum Beispiel bei der PCTA und Bypass-Operationen, und kritisch verengter peripherer Arterien, zum Beispiel Beinarterien, dienen. Zudem können die Benzimidazole I bei der Chemotherapie von Tumoren und deren Metastasierung nützlich sein und zur Behandlung von Entzündungen und rheumatischen Erkrankungen, wie
- 10 z.B. rheumatischer Arthritis dienen. Außerdem können die Verbindungen der Formel I zur Behandlung von Diabetes mellitus dienen oder zur Behandlung von Sepsis und Multiorganversagen, wie z.B. während des spetischen Schocks und "adulte respiratory distress-syndrom" (ARDS, Schocklunge).

15

Die erfindungsgemäßen Arzneimittelzubereitungen enthalten neben den üblichen Arzneimittelhilfsstoffen eine therapeutisch wirksame Menge der Verbindungen I.

20 Für die lokale äußere Anwendung, zum Beispiel in Puder, Salben oder Sprays, können die Wirkstoffe in den üblichen Konzentrationen enthalten sein. In der Regel sind die Wirkstoffe in einer Menge von 0,001 bis 1 Gew.-%, vorzugsweise 0,001 bis 0,1 Gew.-% enthalten.

25

Bei der inneren Anwendung werden die Präperationen in Einzeldosen verabreicht. In einer Einzeldosis werden pro kg Körpergewicht 0,1 bis 100 mg gegeben. Die Zubereitung können täglich in einer oder mehreren Dosierungen je nach Art und Schwere der Erkrankungen 30 verabreicht werden.

Entsprechend der gewünschten Applikationsart enthalten die erfindungsgemäßen Arzneimittelzubereitungen neben dem Wirkstoff die üblichen Trägerstoffe und Verdünnungsmittel. Für die lokale 35 äußere Anwendung können pharmazeutisch-technische Hilfsstoffe, wie Ethanol, Isopropanol, oxethyliertes Ricinusöl, oxethyliertes Hydriertes Ricinusöl, Polyacrylsäure, Polyethylenglykol, Polyethylenglykostearat, ethoxylierte Fettalkohole, Paraffinöl, Vaseline und Wollfett, verwendet werden. Für die innere Anwendung eignen sich zum Beispiel Milchzucker, Propylenglykol, Ethanol, Stärke, Talk und Polyvinylpyrrolidon.

Ferner können Antioxidationsmittel wie Tocopherol und butyliertes Hydroxyanisol sowie butyliertes Hydroxytoluol, geschmacksver45 bessernde Zusatzstoffe, Stabilisierungs-, Emulgier- und Gleitmittel enthalten sein.

Die neben dem Wirkstoff in der Zubereitung enthaltenen Stoffe sowie die bei der Herstellung der pharmazeutischen Zubereitungen verwendeten Stoffe sind toxikologisch unbedenklich und mit dem jeweiligen Wirkstoff verträglich. Die Herstellung der Arznei-5 mittelzubereitungen erfolgt in üblicher Weise, zum Beispiel durch

Vermischung des Wirkstoffes mit anderen üblichen Trägerstoffen

Die Arzneimittelzubereitungen können in verschiedenen Appli10 kationsweisen verabreicht werden, zum Beispiel peroral,
parenteral wie intravenös durch Infusion, subkutan, intraperitoneal und topisch. So sind Zubereitungsformen wie Tabletten,
Emulsionen, Infusions- und Injektionslösungen, Pasten, Salben,
Gele, Cremes, Lotionen, Puder und Sprays möglich.

15

und Verdünnungsmitteln.

Außer den in den Beispielen genannten Substanzen sind folgende Verbindungen besonders bevorzugt und können gemäß den genannten Herstellungsvorschriften synthetisiert werden:

- 20 1. 2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 2. 2-(N-Methyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 3. 2-(N-iso-Propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
- 25 4. 2-(N-Cyclohexyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 5. 2-(N-(trans-4-Propyl-cyclohex-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
 - 6. 2-(N-Benzyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 30 7. 2-(N-(2-Phenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbo nsäureamid
 - 8. 2-(N-(2(4-Fluorphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 9. 2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 10. 2-(N-(2(4-Bromphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 11. 2-(N-(2(4-Iodphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 40 12. 2-(N-(2(4-Nitrophenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 13. 2-(N-(2(4-Cyanphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 14. 2-(N-(2(4-(Trifluormethyl)phenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 15. 2-(N-(2(4-Methylphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

20

PCT/EP99/09004 WO 00/32579 14

- 16. 2-(N-(2(4-Hydroxyphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 17. 2-(N-(2(4-Methoxyphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 5 18. 2-(N-(2(4-(N',N'-Dimethylamino)phenyl)eth-1-yl)-piperidin-4yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 19. 2-(N-(2(4-(N'-Acetylamino)phenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 20. 2-(N-(2(4-(N'-Phenylsulfonylamino)phenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid 10
 - 21. 2-(N-(2(4-(Phenylsulfonyl)phenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 22. 2-(N-(2(4-(Methoxycarbonyl)phenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 15 23. 2-(N-Acetyl-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 24. 2-(N-Propyl-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 25. 2-(N-iso-Propyl-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 26. 2-(N-Cyclohexyl-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 27. 2-(N-(trans-4-Propyl-cyclohex-1-yl)-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 28. 2-(N-(2-Phenyl)eth-1-yl)-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4carbonsäureamid
- 25 29. 2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 30. 2-Pyrrolidin-3-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 31. 2-(N-Acetyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 32. 2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid 30
 - 33. 2-(N-Propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 34. 2-(N-iso-Propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 35. 2-(N-Cyclohexyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-35
 - 36. 2-(N-(trans-4-Propyl-cyclohex-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 37. 2-(N-Benzyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 38. 2-(N-(2-Phenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-car-40 bonsäureamid
 - 39. 2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 40. 2-(N-(2(4-Nitrophenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 45 41. 2-(N-(2(4-Cyanphenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 42. 2-(N-(2(4-(Trifluormethyl)phenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 43. 2-(N-(2(4-Methylphenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
- 5 44. 2-(N-(2(4-Hydroxyphenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 45. 2-(N-(2(4-Methoxyphenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
- 46. 2-(N-(2(4-(N',N'-Dimethylamino)phenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 47. 2-(N-(2(4-(N'-Acetylamino)phenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 48. 2-(N-(2(4-(N'-Phenylsulfonylamino)phenyl)eth-1-yl)-pyrroli-din-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 15 49. 2-(N-(2(4-(Phenylsulfonyl)phenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 50. 2-(N-(2(4-(Methoxycarbonyl)phenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 51. 2-Pyrrolidin-2-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 20 52. 2-(N-Acetyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 53. 2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 54. 2-(N-Methyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 55. 2-(N-Propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 25 56. 2-(N-iso-Propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 57. 2-(N-Cyclohexyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-
- 58. 2-(N-(trans-4-Propyl-cyclohex-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 59. 2-(N-Benzyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 60. 2-(N-(2-Phenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 61. 2-(N-(2(4-Fluorphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 62. 2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 63. 2-(N-(2(4-Bromphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 40 64. 2-(N-(2(4-Iodphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 65. 2-(N-(2(4-Nitrophenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 66. 2-(N-(2(4-Cyanphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 67. 2-(N-(2(4-(Trifluormethyl)phenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 68. 2-(N-(2(4-Methylphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
- 69. 2-(N-(2(4-Hydroxyphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 5 70. 2-(N-(2(4-Methoxyphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 71. 2-(N-(2(4-(N',N'-Dimethylamino)phenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 72. 2-(N-(2(4-(N'-Acetylamino)phenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-
- 10 benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 73. 2-(N-(2(4-(N'-Phenylsulfonylamino)phenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 74. 2-(N-(2(4-(Phenylsulfonyl)phenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 15 75. 2-(N-(2(4-(Methoxycarbonyl)phenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 76. 2-Homopiperazin-4-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 77. 2-(N-Acetyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
- 20 78. 2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-homopiperazin-4-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 79. 2-(N-Methyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
- 80. 2-(N-Propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-25 amid
 - 81. 2-(N-iso-Propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 82. 2-(N-Cyclohexyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
- 30 83. 2-(N-(trans-4-Propyl-cyclohex-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benz-imidazol-4-carbonsäureamid
 - 84. 2-(N-Benzyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
- 85. 2-(N-(2-Phenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4carbonsäureamid
 - 86. 2-(N-(2(4-Fluorphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
 - 87. 2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- **40** 88. 2-(N-(2(4-Bromphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 89. 2-(N-(2(4-Iodphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 90. 2-(N-(2(4-Nitrophenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 91. 2-(N-(2(4-Cyanphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid

- 92. 2-(N-(2(4-(Trifluormethyl)phenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 93. 2-(N-(2(4-Methylphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- 5 94. 2-(N-(2(4-Hydroxyphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzi-midazol-4-carbonsäureamid
 - 95. 2-(N-(2(4-Methoxyphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzi-midazol-4-carbonsäureamid
 - 96. 2-(N-(2(4-(N',N'-Dimethylamino)phenyl)eth-1-yl)-homopipera-zin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 97. 2-(N-(2(4-(N'-Acetylamino)phenyl)eth-1-yl)-homo-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 98. 2-(N-(2(4-(N'-Phenylsulfonylamino)phenyl)eth-1-yl)-homopipe-razin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 15 99. 2-(N-(2(4-(Phenylsulfonyl)phenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 100.2-(N-(2(4-(Methoxycarbonyl)phenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 101.1-Methyl-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 20 102.2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-piperidin-4-yl)-1-methyl-ben-zimidazol-4-carbonsäureamid
 - 103.1-Methyl-2-(N-methyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
- 104.1-Methyl-2-(N-iso-Propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-25 carbonsäureamid
 - 105.2-(N-Benzyl-piperidin-4-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 106.1-Methyl-2-(N-(2-phenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
- 30 107.2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-piperidin-4-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 108.2-(N-Acetyl-piperidin-3-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 109.1-Methyl-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 35 110.2-(N-Acetyl-pyrrolidin-3-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 111.2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-pyrrolidin-3-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 112.1-Methyl-2-(N-methyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 113.1-Methyl-2-(N-propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 114.1-Methyl-2-(N-iso-propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 45 115.2-(N-Benzyl-pyrrolidin-3-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbon-säureamid

PCT/EP99/09004 WO 00/32579 18

- 116.1-Methyl-2-(N-(2-phenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 117.2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-pyrrolidin-3-yl)-1-methylbenzimidazol-4-carbonsäureamid
- 5 118.1-Methyl-2-(pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 119.2-(N-Acetyl-pyrrolidin-2-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 120.1-Methyl-2-piperazin-4-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 121.2-(N-Acetyl-piperazin-4-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbon-
 - 122.2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-piperazin-4-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 123.1-Methy1-2-(N-methy1-piperazin-4-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 15 124.1-Methyl-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 125.1-Methyl-2-(N-iso-propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4carbonsäureamid
- 126.2-(N-Benzyl-piperazin-4-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbon-20 säureamid
 - 127.1-Methyl-2-(N-(2-phenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 128.2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-piperazin-4-yl)-1-methylbenzimidazol-4-carbonsäureamid
- 25 129.2-(Homopiperazin-4-yl)-1-methyl-benzimidazol-4-carbonsäure-
 - 130.2-(N-Acetyl-homopiperazin-4-yl)-1-methyl-benzimidazol-4carbonsäureamid
 - 131.2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-homopiperazin-4-yl)-1-methylbenzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 132.1-Methyl-2-(N-methyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4carbonsäureamid
 - 133.1-Methyl-2-(N-propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4carbonsäureamid
- 35 134.1-Methyl-2-(N-iso-propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4carbonsäureamid
 - 135.2-(N-Benzyl-homopiperazin-4-yl)-1-methyl-benzimidazol-4carbonsäureamid
 - 136.1-Methyl-2-(N-(2-phenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 137.2-(N-(2(4-Chlorphenyl)eth-1-yl)-homopiperazin-4-yl)-1-methylbenzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 138.1-Ethyl-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 139.2-(Piperidin-4-yl)-1-iso-propyl-benzimidazol-4-carbonsäure-
 - 140.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4carbonsäureamid

- 141.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 142.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 5 143.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(piperidin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
 - 144.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(piperidin-4-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
- 145.2-(Piperidin-4-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 146.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 147.1-Ethyl-2-(piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 148.2-(Piperidin-3-yl)-1-iso-propyl-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
- 149.1-(2-(Hydroxy)eth-1-y1)-2-(piperidin-3-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 150.1-(2-(Methoxy)eth-1-y1)-2-(piperidin-3-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 20 151.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-car-bonsäureamid
 - 152.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(piperidin-3-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- 153.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 154.2-(Piperidin-3-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 155.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 30 156.1-Ethyl-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 157.1-iso-Propyl-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
 - 158.1-(2-(Hydroxy)eth-1-y1)-2-(pyrrolidin-3-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 35 159.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 160.1-(2-(Amino)eth-1-y1)-2-(pyrrolidin-3-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 161.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 162.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 163.2-(Pyrrolidin-3-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- 45 164.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 165.1-Ethyl-2-(pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 166.1-iso-Propyl-2-(pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-
- 167.1-(2-(Hydroxy)eth-1-y1)-2-(pyrrolidin-2-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 5 168.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 169.1-(2-(Amino)eth-1-y1)-2-(pyrrolidin-2-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 170.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(pyrrolidin-2-yl)-benzinidazol-4-carbonsäureamid
 - 171.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(pyrrolidin-2-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 172.2-(Pyrrolidin-2-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- 15 173.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 174.1-Ethyl-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 175.1-iso-Propyl-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
- 20 176.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 177.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 178.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-25 carbonsäureamid
 - 179.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(piperazin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
 - 180.2-(Piperazin-4-yl)-1-(2-(piperidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
- 30 181.2-(Piperazin-4-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 182.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 183.1-Ethyl-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 35 184.1-iso-Propyl-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 185.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 186.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 187.1-(2-(Amino)eth-1-y1)-2-(homopiperazin-4-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 188.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 45 189.2-(Homopiperazin-4-yl)-1-(2-(piperidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 190.2-(Homopiperazin-4-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 191.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 5 192.1-Ethyl-2-(N-propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 193.1-iso-Propyl-2-(N-propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 194.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 195.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
 - 196.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 15 197.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 198.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 199.2-(N-Propyl-piperidin-4-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 200.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 201.1-Ethyl-2-(N-propyl-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
- 25 202.1-iso-Propyl-2-(N-propyl-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 203.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-3-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- 204.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-3-yl)-benzimi-30 dazol-4-carbonsäureamid
 - 205.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-3-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 206.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-y1)-2-(N-propyl-piperidin-3-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 35 207.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 208.2-(N-Propyl-piperidin-3-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 209.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperidin-40 3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 210.1-Ethyl-2-(N-propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 211.1-iso-Propyl-2-(N-propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 45 212.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid

- 213.1-(2-(Methoxy)eth-1-y1)-2-(N-propy1-pyrrolidin-3-y1)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- 214.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
- 5 215.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 216.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 217.2-(N-Propyl-pyrrolidin-3-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 218.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrroli-din-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 219.1-Ethyl-2-(N-propyl-pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
- 15 220.1-iso-Propyl-2-(N-propyl-pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 221.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrrolidin-2-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- 222.1-(2-(Methoxy)eth-1-y1)-2-(N-propyl-pyrrolidin-2-y1)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 223.1-(2-(Amino)eth-1-y1)-2-(N-propyl-pyrrolidin-2-y1)-benzimida-zol-4-carbonsäureamid
 - 224.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 25 225.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrrolidin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 226.2-(Pyrrolidin-2-yl)-1-(2-(N-propyl-pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 227.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-pyrroli-30 din-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 228.1-Ethyl-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 229.1-iso-Propyl-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 35 230.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
 - 231.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimi-dazol-4-carbonsäureamid
- 232.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimida-232.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimida-232.1-(2-(Amino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimida-
 - 233.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 234.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 45 235.2-(N-Propyl-piperazin-4-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 236.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 237.1-Ethyl-2-(N-propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-car-bonsäureamid
- 5 238.1-iso-Propyl-2-(N-propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 239.1-(2-(Hydroxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-homopiperazin-4-yl)-ben-zimidazol-4-carbonsäureamid
- 240.1-(2-(Methoxy)eth-1-yl)-2-(N-propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 241.1-(2-(Amino)eth-1-y1)-2-(N-propyl-homopiperazin-4-y1)-benzi-midazol-4-carbonsäureamid
 - 242.1-(2-(N,N-Dimethylamino)eth-1-yl)-2-(N-propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 15 243.1-(2-(Piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 244.2-(N-propyl-Homopiperazin-4-yl)-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)eth-1-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 245.1-(2-(2-Ethyl-piperidin-1-yl)eth-1-yl)-2-(N-propyl-homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 246.6-Chlor-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 247.6-Chlor-2-(piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 248.6-Chlor-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 249.6-Chlor-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 25 250.6-Chlor-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 251.6-Ethyl-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 252.6-Ethyl-2-(piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 253.6-Ethyl-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 254.6-Ethyl-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 30 255.6-Ethyl-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 256.6-Amino-2-(piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 257.6-Amino-2-(piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 258.6-Amino-2-(pyrrolidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 259.6-Amino-2-(piperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 35 260.6-Amino-2-(homopiperazin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 261.2-(Piperidin-4-yl)-6-(pyrrolidin-1-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
 - 262.2-(Piperidin-3-yl)-6-(pyrrolidin-1-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
- **40** 263.2-(Pyrrolidin-3-yl)-6-(pyrrolidin-1-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 264.2-(Piperazin-4-yl)-6-(pyrrolidin-1-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
- 265.2-(Homopiperazin-4-yl)-6-(pyrrolidin-1-yl)-benzimidazol-4carbonsäureamid
 - 266.2-(3-Methyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 267.2-(3-Cyclohexyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
- 268.2-(2-Cyclohexyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-amid
- 5 269.2-(3-Phenyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 270.2-(4-Phenyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 271.2-(2-(Hydroxycarbonyl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid
- 272.2-(2-(Ethoxycarbonyl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 273.2-(2-(Cyclohexyloxycarbonyl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - 274.2-(2-(Benzyloxycarbonyl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 15 275.2-(2-(Phenyloxycarbonyl)-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

Beispiel 1

2-Piperidin-4-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl

20

- a) N(2-Amino-3-ethoxycarbonyl)-1-(tert.-butyloxycarbonyl)-piperidin-4-carbonsäureanilid
- 5,5 g (24 mMol) 1-(terto-Butyloxycarbonyl)piperidin-4-carbonsäure und 4,3 g (24 mMol) 2,3-Diaminobenzoesäureethylester
 wurden mit 6,0 g (60 mMol) Triethylamin und 3,2 g (24 mMol)
 1-Hydroxybenzotriazol in 100 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran
 gelöst. Bei 0°C wurden anschließend 4,6 g (24 mMol)
 N'-(3-Dimethylaminopropyl)-N-ethylcarbodiimid zugegeben und
 alles für 1h gerührt. Danach wurde noch für 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum eingeengt und der erhaltene Rückstand zwischen Essigester und
 wäßriger Natriumhydrogenkarbonat-Lösung verteilt. Die Essigester-Phase wurde noch mit 5 %iger wäßriger ZitronensäureLösung gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man
- Lösung gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 8,4 g des Produktes.

- b) 2(1-(tert.-Butyloxycarbonyl)piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureethylester
- 8,1 g der Zwischenverbindung 1a wurden in 100 ml konzentrierter Essigsäure für 30 Minuten unter Rückfluß gekocht. Anschließend wurde alles im Vakuum eingeengt und der Rückstand zwischen Essigester und Wasser verteilt. Die Essigester-Phase wurde noch mit wäßriger Natriumhydrogenkarbonat-Lösung und Wasser gewaschen und anschließend im Vakuum eingeengt. Man erhielt 4,6 g des Produktes.
 - c) 2-Piperidin-4-yl-benzimidazol-4-carbonsäureethylester x 2 HCl
- 3,7 g (9,9 mMol) der Zwischenverbindung 1b wurden in 50 ml
 4M Lösung von Chlorwasserstoff in Dioxan gegeben und für 1 h
 bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurde der Ansatz
 mit viel Ether verdünnt und der entstandene Niederschlag
 abgesaugt. Man erhielt 3,2 g des Produktes.
- 20 d) 2-Piperidin-4-yl-benzimidazol-4-carbonsäurehydrazid
- 2,7 g (7,8 mMol) der Zwischenverbindung 1c und 2,7 g (54 mMol) Hydrazin wurden in 30 ml n-Butanol für 15 h unter Rückfluß gekocht. Anschließend wurde alles im Vakuum eingeengt und der erhaltene Rückstand zwischen Essigester und wäßriger Natriumhydrogenkarbonat-Lösung verteilt. Die organische Phase wurde abgetrennt, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 0,9 g des Produktes.
- 30 e) 2-Piperidin-4-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl
 - Zu 0,8 g (3,1 mMol) der Zwischenverbindung 1d in 20 ml Dimethylformamid wurden ca. 2,4 g Raney-Nickel in 20 ml Wasser gegeben und alles für 8 Stunden auf 100°C erwärmt.
- Anschließend wurde das Reaktionsgemisch filtriert. Der Rückstand wurde in Ethanol aufgenommen und ein Rohprodukt durch Zugabe von Ether gefällt. Der Niederschlag wurde in Isopropanol gelöst und mit einer Lösung von Chlorwasserstoff in Isopropanol versetzt. Der entstandene Niederschlag wurde abgesaugt. Man erhielt 0,52 g des Produktes.
 - ¹H-NMR (D₆-DMSO). δ = 1,8-2,3 (4H), 2,8-3,5 (5H), 7,2 (1H), 7,7 (1H), 7,8 (1H), 8,5 (breit) und 9,2 (breit) ppm.

26

WO 00/32579 PCT/EP99/09004

Beispiel 2

2-Piperidin-4-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid

Das Beispiel wurde analog dem Beispiel 1 hergestellt.

5

¹H-NMR (D₆-DMSO). δ = 1.7(1H), 1.9-2.2(4H), 2.75(1H), 3.8(1H), 7.2(1H), 7.6(1H), 7.8(1H) und 9.3(breit)ppm.

Beispiel 3

- 10 2-(N-Acetyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
 - a) 2-(N-Acetyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäuremethylester
- 3.3 g (19,9 mMol) 2,3-Diaminobenzoesäuremethylester wurden in 100 ml Methanol gelöst und bei Raumtemperatur wurde eine Lösung aus 4,0 g (25,8 mMol) N-Acetylpiperidin-4-aldehyd in 100 ml Methanol zugetropft. Alles wurde für ca. 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Danach wurden 5,2 g (25,8 mMol)
- Kupfer-II-Azetat, das in 100 ml Wasser gelöst wurde, zugetropft und alles für 30 Minuten unter Rückfluß gekocht. Nach dem Abkühlen gab man vorsichtig 25 ml konzentrierte Salzsäure zu und erwärmte erneut alles auf Rückfluß. Jetzt wurden 7,15 g (29,8 mMol) Natriumsulfid Nonahydrat, gelöst in 100 ml
- Wasser, hinzugetropft und alles für weitere 10 Minuten gekocht. Nach dem Abkühlen wurde die Reaktionslösung im Vakuum eingeengt. Der erhaltene Rückstand wurde in Wasser dispergiert und filtriert. Das Filtrat wurde mit wäßriger Natriumhydrogenkarbonat-Lösung alkalisch gestellt und mehrmals mit
- Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden noch mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 4,5 g des Produktes.
- b) 2-(N-Acetyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäure-hydrazid
 - 4,3 g (14,9 mMol) des Zwischenproduktes 3a wurden mit 3,7 g (74,3 mMol) Hydrazin Hydrat in 100 ml Ethanol für 2,5 Stunden unter Rückfluß gekocht. Anschließend wurde alles im Vakuum eingeengt, wobei man ein Rohrprodukt erhielt, das direkt im
- folgenden Reaktionsschritt eingesetzt wurde.

c) 2-(N-Acetyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

Zu einem Gemisch aus 100 ml Dimethylformamid und 50 ml Wasser wurden 5 g Raney-Nickel gegeben. Bei Raumtemperatur wurden anschließend der Rückstand aus dem Reaktionsschritt 3b, gelöst mit Wasser, vorsichtig zugetropft, so daß die beobachtete Gasentwicklung kontrolliert werden kann. Danach wurde alles für 2 Stunden auf 100°C erwärmt. Nach dem Abkühlen wurde filtriert und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Der erhaltene Rückstand wurde in wenig Methylenchlorid aufgenommen und durch vorsihctige Zugabe von Ether wurde das Produkt ausgefällt. Man erhielt 3,2 g des Produktes.

¹H-NMR (D₆-DMSO). $\delta = 1.8-2.3(4H)$, 2.8-3.5(5H), 7.2(1H), 7.7(1H), 7.8(1H), 8.5(breit) und 9.2(Breit)ppm.

Beispiel 4

15

2-(N-Propyl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 20 0,25 g (1 mMo1) des Produktes aus Beispiel 2, 59 mg (1 mMo1) n-Propanal und 125 μ L (2 mMo1) Essigsäure wurden in 25 ml Ethanol gelöst. Danach wurden bei Raumtemperatur 64 mg (1 mMo1) Natriumcyanoborhydrid zugefügt und alles für 16 Stunden gerührt. Die Reaktionslösung wurde im Vakuum eingeengt und der Rückstand
- 25 zwischen Methylenchlorid und wäßriger Natriumhydrogenkarbonat-Lösung verteilt. Die organische Phase wurde mit Wasser gewaschen, abgetrennt, getrocknet und i Vakuum eingeengt. Der erhaltene Rückstand wurde chromatographisch mit dem Fließmittel Essigester/ Methanol = 4/1 gereinigt, wobei man 0,07 g des Produktes erhielt.

30 $^{1}\text{H-NMR}$ (D₆-DMSO). δ = 0.9(3H), 1.5(2H), 1.9(2H), 2.3(2H), 2.9(2H), 3.3(1H), 7.25(1H), 7.6(1H), 7.8(1H), 9,3(1H) und 12.8(1H)ppm.

Beispiel 5

35 2-Piperidin-3-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl

1,3 g (3,8 mMol) des Produktes aus Beispiel 6 wurden in 20 ml Isopropanol gelöst und mit 50 ml isopropanolische Hydrochlorid-Lösung versetzt. Alles wurde für 1 Stunde bei Raumtemperatur 40 gerührt. Der entstandene Niederschlag wurde abgesaugt, wobei man 1,1 g des Produktes erhielt.

¹H-NMR (D₆-DMSO). $\delta = 1.95-2.3(3H)$, 2.45(1H), 3.2(1H), 3.5(1H), 3.9(1H), 7.6(1H) und 7.95(2H)ppm.

Beispiel 6 2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

- 5 a) 2-Amino-3(N(O-tert.-butyloxycarbonyl)-piperidin-3-yl)amidobenzoesäureethylester
 - 4 g (17,4 mMol) N(O-tert.-Butlyoxycarbo-
- nyl)-piperidin-3-carbonsäure und 4,8 ml (34,9 mMol) Triethylamin wurden in 100 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran gelöst.
 Bei -10°C wurden anschließend 1,7 ml (17,4 mMol) Chlorameisensäureethylester, gelöst in 10 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran, zugetropft. Alles wurde noch für 1 h bei 0°C
 gerührt. Danach wurden wieder bei -10°C 2,9 g (17,4 mMol)
- 2,3-Diaminobenzoesäuremethylester zugefügt und alles für 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wurde im Vakuum eingeengt und der erhaltene Rückstand zwischen Essigester und Wasser verteilt. Die organische Phase wurde noch mit wäßriger Natriumhydrogenkarbonat-Lösung und Wasser
- gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man erhielt 5,5 g des Produktes.
 - b) 2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureethylester
- 5,4 g (14,3 mMol) des Produktes aus 6a wurden in 100 ml Essigsäure für 75 Minuten unter Rückfluß gekocht. Nach dem Abküjhlen wurde alles im Vakuum eingeengt und der anfallende Rückstand chromatographisch mit dem Fließmittel Essigester/ Heptan = 1/1 gereinigt. Man erhielt 2,7 g des Produktes.
 - c) 2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäurehydrazid
- 2,3 g (6,4 mMol) des Produktes aus 6b wurden mit 1,6 g (32 mMol) Hydrazin Hydrat in 20 ml Ethanol für 2,5 Stunden unter Rückfluß gekocht. Nach dem Abkühlen wurde alles im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde mit Wasser behandelt, wobei ein Niederschlag anfällt, der abgesaugt und getrocknet wurde. Man erhielt 1,6 g des Produktes.

29

- d) 2-(N(O-tert.-Butyloxycarbonyl)-piperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
- 1,6 g des Produktes aus 6c wurden analog der Vorschrift aus 3c umgesetzt. Man erhielt 1,3 g des Produktes. $^{1}\text{H-NMR}$ (D₆-DMSO). δ = 1.4(1H), 1.5(1H), 2.9(1H), 3.1(1H), 3.9(1H), 4.2(1H), 7.3(1H), 7.7(1H), 7.8(1H), 9.1(breit) und ca. 13(breit)ppm.
- 10 Analog den Beispielen 1 bis 6 wurden die in den folgenden Beispielen genannten Substanzen hergestellt:

Beispiel 7

Beispiel 8

20 2(N-Methylpiperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl $^1\text{H-NMR}$ (D₂O): δ = 2,1(2H), 2,3(1H), 2,5(1H), 3,1(3H), 3,2(1H), 3,5(1H), 3,7(1H), 4,0(2H), 7,7(1H) und 8,0(2H)ppm.

Beispiel 9

25 2-Piperazin-4-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid $^{1}\text{H-NMR}$ (D₆-DMSO): δ = 2,5(4H), 3,3(4H), 7,2(1H), 7,6-7,7(2H), 7,8(1H) und 9,3(1H) ppm.

Beispiel 10

30 2(N-Propylpiperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 0,9(3H), 1,5(2H), 1,9(2H), 2,0(4H), 2,3(2H), 2,9(3H), 7,2(1H), 7,6(2H), 7,8(1H) und 9,3(breit) ppm.

Beispiel 11

35 2(N(3-Phenylprop-1-yl)-piperidin-3-yl)-benzimidazo1-4-carbon-säureamid x 2HCl 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2,0-2,5(6H), 2,8(2H), 3,1(1H), 3,2-3,4(3H), 3,7(1H), 3,8-4,0(2H), 7,3-7,5(5H), 7,7(1H) und 8,0(2H) ppm.

30

```
Beispiel 12
   2(N-Benzoylpiperidin-3-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
   <sup>1</sup>H-NMR (CF<sub>3</sub>COOD): \delta = 1,9(1H), 2,6(1H), 3,8(1H), 3,9-4,2(4H),
   4,3(1H), 4,8(1H) und 7,5-8,2(8H) ppm.
 5
   Beispiel 13
   2(N-Benzylpiperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl
   ^{1}H-NMR (D<sub>2</sub>O): \delta = 2.3(2H), 2.6(2H), 3.3(2H), 3.8(3H), 4.5(2H) und
   7,5-8,0(8H) ppm.
10
   Beispiel 14
   2(1(1-Methylpiperidin-4-yl)piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-
   säureamid x 3 HCl
   ^{1}H-NMR (D<sub>6</sub>-DMSO): \delta = 1,4(2H), 1,6-2,0(6H), 2,0-2,4(7H),
15 2,7-3,0(6H), 7,2(1H), 7,7(2H), 7,8(1H) und 9,4(breit) ppm.
   Beispiel 15
   2(N-n-Pentylpiperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
   ^{1}H-NMR (D<sub>6</sub>-DMSO): \delta = 0.9(3H), 1.2-1.5(6H), 1.7-2.1(6H), 2.3(2H),
20 2,8-3,0(4H), 7,3(1H), 7,6-7,8(3H), 9,4(1H) und 12,8(breit) ppm.
   Beispiel 16
   2(N-Isobut-1-yl-piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid
   <sup>1</sup>H-NMR (D<sub>6</sub>-DMSO): \delta = 0.9(6H), 1.8-2.1(10H), 2.9(2H), 7.2(1H),
25 7,6(2H), 7,8(1H), 9,2(1H) und 12,5(breit) ppm.
   Beispiel 17
   2(N-n-Butylpiperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid x HCl
   ^{1}H-NMR (D<sub>6</sub>-DMSO): \delta = 0.9(3H), 1.3(2H), 1.7(2H), 2.2-2.4(4H),
30 3,0-3,2(4H), 3,4-3,6(3H), 7,5(1H), 7,8-8,0(2H), 8,0(1H),
   8,7(breit) und 10,9(breit) ppm.
   Beispiel 18
   2(N-(3-Methyl-but-1-yl)piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-
35 säureamid x HCl
   ^{1}H-NMR (D<sub>6</sub>-DMSO): \delta = 0.9(6H), 1,7(3H), 2,2-2,4(4H), 3,1(4H),
   3,3(1H), 3,7(2H), 7,5(1H), 7,8-8,0(3H), 8,7(breit) und
   10,5(breit) ppm.
```

31

Beispiel 19

2(1,4-Dimethylpiperazin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2,5 (3H), 2,9 (3H), 3,3-3,8 (5H), 3,9 (1H), 5,0 (1H), 7,4 (1H), 7,7 (1H), 7,8 (1H), 7,9 (1H) und 8,6 (breit) ppm.

Beispiel 20

2-Piperazin-2-yl-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl

- 10 1,83 g (3,67 mmol) des Produktes aus Beispiel 23 wurden in 250 ml Methanol mit 1 g 10 % Palladium auf Kohle vorgelegt und mit ca. 165 ml Wasserstoff hydriert. Der Katalysator wurde abgesaugt und das Filtrat wurde eingeengt. Der Rückstand wurde in 20 ml Isopropanol gelöst und mit 50 ml isopropanolischer Hydrochlorid-Lösung
- 15 versetzt. Der entstandene Niederschlag wurde abgesaugt, wobei man
 1,1 g des Produktes erhielt.

¹H-NMR (D₆-DMSO): $\delta = 3,2-3,7(5H)$, 4,0(1H), 5,2(1H), 7,4(1H), 7,8(1H), 7,9(1H) und 10,2(breit) ppm.

20 Beispiel 21

2 (N-Isopropylpiperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid x HCl

¹H-NMR (D₆-DMSO): $\delta = 1.25(6H)$, 2.3(4H), 3.1(1H), 3.4-3.6(4H), 3.7(1H), 7.5(1H), 7.7-8.0(3H), 8.7(1H) und 10.7(breit) ppm.

25

Beispiel 22

2(4-(2-Ethyl-prop-1-yl)piperidin-4-yl)-benzimidazol-4-carbon-säureamid

30 Beispiel 23

2(1,4-Dibenzylpiperazin-2-yl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid x 2 HCl

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2,95-3,7 (7H), 3,8-4,9 (4H), 7,1-7,55 (8H), 7,65 (2H), 7,85 (2H), 7,94 (1H), 8,7 (breit) und 12,2 (breit)

35 ppm.

Beispiel 24

2(N-Benzylpiperidin-4-yl)-1-(1-benzylpiperidin-4-ylcarbonyl)-benzimidazol-4-carbonsäureamid

40 $^{1}\text{H-NMR}$ (D₆-DMSO): δ = 1,7(2H), 1,8-2,0(6H), 2,1(4H), 2,5-2,7(2H), 2,8-3,0(4H), 3,5(4H), 7,2-7,5(11H), 7,7(1H), 8,6(1H), 9,5(1H) und 12,3(breit) ppm.

Beispiel A: Hemmung des Enzyms Poly(ADP-ribose)polymerase oder PARP (EC 2.4.2.30)

Eine 96 well Mikrotiterplatte (Falcon) wird mit Histonen 5 (Type II-AS; SIGMA H7755) beschichtet. Histone werden dazu in Carbonat-Puffer (0,05 M NaHCO3; pH 9,4) zu einer Konzentration von 50 μg/ml gelöst. Die einzelnen Wells der Mikrotiterplatte werden über Nacht mit je 100 µl dieser Histon Lösung inkubiert. Anschließend wird die Histon Lösung entfernt und die 10 einzelnen Wells mit 200 µl einer 1 %igen BSA (Bovine Serum Albumine) Lösung in Carbonat-Puffer für 2 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wird dreimal mit Waschpuffer (0,05 % Tween10 in PBS) gewaschen. Für die Enzymreaktion werden je Well 50 μl der Enzymreaktionslösung (5 μl Reaktions-Puffer 15 (1M Tris-HCl pH 8,0, 100 mM MgCl₂, 10 mM DTT,) 0,5 μl PARP (c = 0,22 μ g/ μ 1), 4 μ 1 aktivierte DNA (SIGMA D-4522, 1 μ g/ μ 1 in Wasser), 40,5 µl H2O) mit 10 µl einer Inhibitorlösung für 10 Minuten vorinkubiert. Die Enzymreaktion wird durch Zugabe von 40 μl einer Substratlösung (4 μl Reaktion-Puffer (s.o.), 8 μl 20 NAD-Lösung (100 μ M in H_2O), 28 μ l H_2O) gestartet. Reaktionszeit ist 20 Minuten bei Raumtemperatur. Die Reaktion wird durch dreimaliges Waschen mit Waschpuffer (s.o.) gestoppt. Anschließend folgt eine einstündige Inkubation bei Raumtemperatur mit einem spezifischen Anti-Poly-ADP-Ribose Antikörper durchgeführt. Als

Die Antikörper wurden in einer 1:5000 Verdünnung in AntikörperPuffer (1%BSA in PBS; 0,05 % Tween20) eingesetzt. Nach drei30 maligem Waschen mit Waschpuffer folgt eine einstündige Inkubation
bei Raumtemperatur mit dem sekundärem Antikörper. Hier wurden für
den monoklonalen Antikörper ein anti-Maus-IgG gekoppelt mit Peroxidase (Boehringer Mannheim) und für den Kaninchen Antikörper
ein anti-Rabbit-IgG gekoppelt mit Peroxidase (SIGMA A-6154) je35 weils in einer 1:10000 Verdünnung in Antikörperpuffer verwendet.
Nach dreimaligem Waschen mit Waschpuffer erfolgt die Farbreaktion
unter Verwendung von 100 μl/Well Farbreagenz (SIGMA, TMB-Fertigmix, T8540) für ca. 15 min. bei Raumtemperatur. Die Farbreaktion
wird durch Zugabe von 100 μl 2M H₂SO₄ gestoppt. Danach wird sofort
60 gemessen (450 gegen 620 nm; ELISA Platten Lesegerät "Easy Reader"
EAR340AT, SLT-Labinstruments, Österreich. Aus den Inhibitionskurven bei verschiedenen Substratkonzentrationen kann man auf

25 Antikörper wurden ein monoklonaler anti-Poly-(ADP-ribose) Anti-

körpern "10H" (Biomol SA-276) verwendet.

übliche Weise den Ki bestimmen.

33

Beispiel B: Bestimmung des Wasserlöslichkeit

Eine zu messende Verbindung wird direkt in einem festgelegten Volumen Wasser gelöst und die entstandene Lösung mit einer

- 5 Natriumacetat-Lösung auf pH 5 bis 6 eingestellt, so daß die zu prüfende Konzentration des Wirkstoffs erreicht wird. Falls die Meßsubstanz nicht als wasserlösliches Salz vorliegt, wurde diese in möglichst wenig Dimethylsulfoxid gelöst und anschließend mit Wasser verdünnt (Endkonzentration an Dimethylsulfoxid ≤ 1 %),
- 10 wonach auch hier der pH-Wert noch eingestellt wurde. Das erfindungsgemäße Beispiel 1 zeigte hier eine Löslichkeit > 0,5 % aufweist.

15

20

25

30

35

40

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel Ia oder Ib

15 worin

10

20

- R¹ Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C₁-C₆-Alkyl, wobei ein C-Atom des Alkyl-Restes noch OR⁵ (wobei R⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet), oder ein C-Atom in der Kette auch eine =0-Gruppe oder eine Gruppe NR⁸R⁹ tragen kann, wobei R⁸ und R⁹ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten und NR⁸R⁹ zusammen ein zyklisches Amin mit 4 bis 8 Ringatomen sein kann, wobei die C-Ketten in R⁸ bzw. R⁹ oder der durch NR⁸R⁹ gebildete Ring noch einen Rest R⁶ tragen kann, der unabhängig von R² dieselben Bedeutung wie R² annehmen kann und
- R4 Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C₁-C₆-Alkyl,
 Chlor, Brom, Fluor, Nitro, Cyano, NR⁸R⁹, NH-CO-R¹⁰, OR⁸,
 wobei R⁸ und R⁹ unabhängig voneinander Wasserstoff oder
 C₁-C₄-Alkyl bedeuten und NR⁸R⁹ zusammen ein zyklisches
 Amin mit 4 bis 8 Ringatomen sein kann, wobei der
 Ring noch einen Rest (verzweigtes und unverzweigtes
 C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₇-Cycloalk-C₁-C₄-Alkyl, CO-R⁴¹, COOR⁴¹ und
 Phenyl) tragen kann, und R¹⁰ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder
 Phenyl bedeuten kann und R⁴¹ dieselben Bedeutungen wie R²¹
 annehmen kann,
- A einen gesättigten oder einfach ungesättigten heterozyklischen, 4- bis 8-gliedrigen Ring, der ein oder zwei Stickstoff-Atome enthält, wobei zusätzlich noch ein Sauerstoff- oder Schwefel-Atom eingebaut sein kann, der durch die Substituenten R² und R³ substituiert ist, wobei

 \mathbb{R}^2 Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C1-C8-Alkyl, das noch mit R²³ substituiert sein kann und ein C-Atom der Kette eine =0-Gruppe tragen kann, C3-C7-Cycloalk- $C_1-C_4-Alkyl$, $-CO-(NH)_{0.1}-R^{21}$, $COOR^{21}$ und Phenyl bedeuten 5 kann, wobei R21 Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₇-Cycloalk-C₁-C₄-Alkyl, Phen-C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl und Phenyl bedeuten kann und jeder Rest noch $(CH_2)_{0-2}-R^{23}$ tragen kann, und der jeweilige Phenylring seinerseits noch mit 1, 2 oder 10 3 der folgenden Resten substituiert sein kann: Chlor, Fluor, Brom, Jod, verzweigtes und unverzweigtes C_1 - C_4 -Alkyl, Nitro, CF_3 , Cyano, - $(CH_2)_{0-2}$ - $NR^{24}R^{25}$, $NH-CO-R^{10}$, OR^{10} , $COOR^{10}$, $SO_2-C_1-C_4-Alkyl$, SO_2Ph , SO_2NH , NHSO₂-Cl-C₄-Alkyl, NHSO₂Ph und CF₃, wobei R²⁴ und R²⁵ unab-15 hängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten und NR²⁴R²⁵ zusammen ein zyklisches Amin mit 4 bis 8 Ringatomen sein kann, wobei der Ring noch ein Rest verzweigtes und unverzweigtes C1-C6-Alkyl, C3-C7-Cycloalk-C1-C4-Alkyl, CO-R²², COOR²² (mit R²² gleich Wasserstoff, ver-20 zweigtes oder unverzweigtes C1-C6-Alkyl, C3-C7-Cycloalk-C₁-C₄-Alkyl, Phen-C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl und Phenyl) und Phenyl tragen kann, und R10 Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder Phenyl bedeuten, und

R²³ NR²⁶R²⁷ bedeutet, wobei R²⁶ und R²⁷ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₀-C₄-Alkyl-Phenyl, wobei der Phenylring noch mit bis zu 3 Resten Cl, F, Br, J, C₁-C₄-Alkyl, CF₃, CN, SO₂-C₁-C₄-Alkyl, SO₂-Phenyl, NO₂, NH₂, NHCO-C₁-C₄-Alkyl, NHCO-Phenyl, OH, O-C₁-C₄-Alkyl, O-C₁-C₄-Alkyl-Phenyl substituiert sein kann, und NR²⁶R²⁷ auch ein cyclisches Amin mit 3 bis 8 Gliedern darstellen kann, wobei zusätzlich noch ein weiteres Heteroatom wie O, N und S enthalten sein kann und der Ring noch mit einem Rest R²⁸ substituiert sein kann, wobei R²⁸ C₁-C₄-Alkyl und C₁-C₄-Alkyl-Phenyl sein kann,

R³ Wasserstoff, verzweigtes und unverzweigtes C₁-C₈-Alkyl, gegebenenfalls durch C₁-C₆-Alkyl substituiertes C₃-C₇-Cycloalk-C₁-C₄-Alkyl, gegebenenfalls durch C₁-C₆-Alkyl substituiertes C₃-C₇-Cycloalkyl, wobei ein C-Atom des Restes noch einen Phenyl-Ring tragen kann, der seinerseits noch mit 1, 2 oder 3 der folgenden Resten substituiert sein kann: Chlor, Fluor, Brom, Jod, verzweigtes und unverzweigtes C₁-C₄-Alkyl, Nitro, CF₃, Cyano, (CH₂)₀₋₂-NR³²R³³, NH-CO-R¹⁰, OR¹⁰, COOR¹⁰, SO₂-C₁-C₄-Alkyl, SO₂Ph, CH₃, SO₂NH, NHSO₂-C₁-C₄-Alkyl, NHSO₂Ph und CF₃, wobei R³² und R³³ unabhängig voneinander

PCT/EP99/09004

5

Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten und $NR^{32}R^{33}$ zusammen ein zyklisches Amin mit 4 bis 8 Ringatomen sein kann, wobei der Ring noch ein Rest verzweigtes und unverzweigtes C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_7 -Cycloalk- C_1 - C_4 -Alkyl, $CO-R^{31}$, $COOR^{31}$ und Phenyl tragen kann, und R^{10} Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder Phenyl bedeuten, und R^{31} die selbe Bedeutung wie R^{21} annehmen kann,

sowie ihre tautomeren Formen, möglichen enantiomeren und diastereomeren Formen, deren Prodrugs, sowie mögliche physiologisch verträgliche Salze.

- Verbindungen nach Anspruch 1, wobei R¹, R² und R⁴ Wasserstoff darstellen und A Piperidin, Pyrrolidin, Piperazin, Morpholin oder Homopiperazin ist und R³ an den Stickstoff von A gebunden ist.
- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 oder 2, wobei A
 Piperdin, das mit der 4-Stellung am Benzimidazol gebunden ist
 und R³ Wasserstoff, C₁-C6-Alkyl, Benzyl und Phenylethyl sein
 kann und in 1-Stellung am Piperidin-Ring steht, bedeuten.
 - Arzneimittel enthaltend neben den üblichen Träger und Hilfsstoffen eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 3.

25

5. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krankheiten, bei denen pathologisch erhöhte Aktivitäten von PARP auftreten.

30

6. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von neurodegenerativen Krankheiten und neuronalen Schädigungen.

- 7. Verwendung nach Anspruch 6 zur Behandlung von solchen neurodegenerativen Krankheiten und neuronalen Schädigungen, die durch Ischämie, Trauma oder Massenblutungen ausgelöst werden.
- **40** 8. Verwendung nach Anspruch 6 zur Behandlung des Schlaganfalls und des Schädel-Hirntraumas.
- Verwendung nach Anspruch 6 zur Behandlung der Alzheimerschen Krankheit der Parkinsonsche Krankheit und der Huntington-Krankheit.

- 10. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung oder Prophylaxe von Schädigungen durch Ischämien.
- 5 11. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Epilepsien, insbesondere von generalisierten epileptischen Anfällen, wie zum Beispiel Petit mal und tonisch-clonische Anfälle und partiell epileptischen

 10 Anfällen, wie Temporal Lope, und komplex-partiellen Anfällen.
- 12. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Schädigungen der Nieren nach renalen Ischämien, Schädigungen, die durch medikamentöse Therapie verursacht werden, und zur Behandlung während und nach Nierentransplantationen.
- 13. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Schädigungen des Herzens nach cardialen Ischämien und Schädigungen, die durch Reperfusion von verengten bzw. verschlossenen Gefäßen verursacht werden.
- 25 14. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Mikroinfarkten.
- 15. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der

 30 Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur
 Behandlung bei einer Revascularisation kritischer verengter
 Koronararterien.
- 16. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der
 35 Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur
 Behandlung des akuten Myocardinfarktes und von Schädigungen
 während und nach dessen medikamentöser oder mechanischer
 Lyse.
- 40 17. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Tumoren und deren Metastasierung.
- 18. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der 45 Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Sepsis und des Multiorganversagens.

19. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von immunologischen Krankheiten wie Entzündungen und rheumatische Erkrankungen.

20. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes mellitus.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intel onal Application No PCT/EP 99/09004

		.:			
IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT C07D235/30 A61K31/454	CO7D401/04	C07D401/14 A61P25/00	C07D403/04 A61P9/00	A61K31/4184
According	to International Patent Clas	nification /IBC) or to both		4100	
	S SEARCHED	sincation (IPC) or to both	national classification ar	d IPC	
Minimum d	locumentation searched (cl		wed by classification sym	oola)	
IPC 7	CO7D A61K	A61P			
Documents	edion searched other than m	inimum documentation t	o the extent that such do	suments are included in t	he fields searched
Electronic (data base consulted during	the international search	(name of data base and,	where practical, search (terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO E	E RELEVANT			
Category *	Citation of document, wit	h indication, where app	ropriate, of the relevant pe	1888998	Relevant to claim No.
A	VENTURES LI 13 February	1997 (1997-(e application	02-13)		1
A	WO 98 33802 VENTURES LI	A (NEWCASTLE MITED) 98 (1998-08-0			1
Furti	her documents are listed in	the continuation of box	c. X	Patent family members	are listed in annex.
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which chartor "O" docume other n "P" docume later th	ent which may throw doubte is cited to establish the pub is of other special reason (as ent referring to an oral disck means and published prior to the into an the priority date claimed actual completion of the inte	e of the est which is not vance or after the international on priority claim(s) or ication date of another a specified) seure, use, exhibition or emational filing date but	or cite inv "X" door car inv "Y" door car door in t "&" door	priority date and not in co do to understand the princ ention Iment of particular releva- not be considered novel of the aniversity estep wh iment of particular releva- not be considered to invo- ciment is combined with a rida, such combination be he art. Iment member of the earr e of mailing of the interna-	
20	6 April 2000			16/05/2000	
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-204 Fax: (+31-70) 340-301			Allard, M	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter · inal Application No PCT/EP 99/09004

Patent document cited in search report			Publication date	•	Patent family member(s)	Publication date
WO 9	704771	A	13-02-1997	AU	714873 B	13-01-2000
				AU	6624096 A	26-02-1997
				BR	9610051 A	21-12-1999
				CA	2225465 A	13-02-1997
				CN	1195985 A	14-10-1998
				CZ	9800303 A	17-06-1998
				EP	0841924 A	20-05-1998
				HU	9901092 A	28-07-1999
				JP	11510154 T	07-09-1999
				NO	980414 A	02-04-1998
				PL	324869 A	22-06-1998
				SK	13598 A	03-06-1998
MO 9	833802	A	06-08-1998	AU	5873998 A	25-08-1998
				EP	0966476 A	29-12-1999

Form PCT/ISA/210 (patent family ennox) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

trate. consider Aktenzeicher
PCT/EP 99/09004

A KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D235/30 C07D401/04 C07D401, A61K31/454 A61K31/496 A61P25/	1/14 /00	C07D403/04 A61P9/00	A61K31	/4184
Alanh dar Int	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kis	lennifikat i o	n und der IPK		
	RCHIERTE GEBIETE		1 40.4 40.4	 	
	RCHIENTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb	hole)			
IPK 7	CO7D A61K A61P	,			
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veräffentlichungen, s	sowsit dis	se unter die recherchiert	en Gebiete falle	en e
Während de	or internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank ((Name der	Detenbank und evti. w	erwendste Such	nbeariffe)
Transin -	A BIOTICANICATI I PORTOGE IN CONTROL OF THE PROPERTY OF THE PR	(1			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordarlich unter Angal	abe der in i	Betracht kommenden Te	olle	Betr. Anspruch Nr.
Α	WO 97 04771 A (NEWCASTLE UNIVERS	SITY			1
	VENTURES LIMITED) 13. Februar 1997 (1997-02-13)			1	
	in der Anmeldung erwähnt				
	das ganze Dokument				
A	WO 98 33802 A (NEWCASTLE UNIVERS	SITY			1
	VENTURES LIMITED)				
	6. August 1998 (1998-08-06) das ganze Dokument			1	
				1	
				1	
:	·				
	·				
	zere Veröffentlichungen eind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X	Siehe Anhang Patentfa	mille	
	s Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den eilgemeinen Stand der Technik definiert,	oda	r dem Prioritätsdatum v	eröffentlicht wo	emationalen Anmeldedatum rden lat und mit der
aber n	licht als besonders bedeutsam anzusehen lat	Erfti	neldung nicht kollidiert, o ndung zugrundsliegend:	oondam nur zur an Prinzipa oda	m Verständnis des der ir der ihr zugrundsliegenden
lemnA	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist index auf dem internationalen index auf dem internationalen index auf dem internationalen intern	"X" Vert	orte angegeben ist iffentlichung von besond n ellein aufgrund dieser	lerer Bedeutung	g; die beanspruchte Erfindung ig nicht als neu oder auf
ochoin	ntlichung, die gesignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfir	rderlacher Tätlokeit beru	thend betrachte	st werden
eofi od	tet die ans ettietti stirceteti cesculcateti cumin sudafaceti isr (me	kan	n nicht als auf erfinderis	cher i athoxed t	st odet wetitetet erigetet betrijetig periocitet 3. die begriebtiggige Silligmid
O Veröffe eine B	ntiichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ienutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Ven	öffentlichungen dieser K se Verbindung für einen	ategorie in Ver	plindring depleacht wild ring
"P" Veröffer	ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Verö	ffentlichung, die Mitglied	derselben Pat	tentfamilie ist
Datum des	Abechtusses der Internationalen Recherche	Abs	tametril seb mutabebne	ionalen Recher	chenberichts
2	6. April 2000		16/05/2000		
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bev	rollmächtigter Bedienste	ter	
	NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Allard, M		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur ceiben Patentfamilie gehören

Inten raise Aktenzeichen
PCT/EP 99/09004

Im Recherchenberich ngeführtes Patentdoku	••	Datum der Veröffentlichung		itgiled(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9704771	Α	13-02-1997	AU	714873 B	13-01-2000
			AU	6624096 A	26-02-1997
•	•		BR	9610051 A	21-12-1999
			CA	2225465 A	13-02-1997
			CN	1195985 A	14-10-1998
			CZ	9800303 A	17-06-1998
			EP	0841924 A	20-05-1998
			HU	9901092 A	28-07-1999
			JP	11510154 T	07-09-1999
			NO	980414 A	02-04-1998
			PL	324869 A	22-06-1998
			SK	13598 A	03-06-1998
WO 9833802	Α	06-08-1998	AU	5873998 A	25-08-1998
			EP	0966476 A	29-12-1999

Formblett PCT/ISA/210 (Anhang Patentlemille)(Juli 1992)